## 日本国特許庁

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

1995年 2月20日

出 願 番 号 Application Number:

平成 7年特許願第054977号

出 願 Applicant (s):

雪印乳業株式会社

1998年 9月 4日

特 許 庁 長 官 Commissioner, Patent Office 保佑山建輝

## 特平 7-054977

【書類名】 特許願

【整理番号】 SNMFP95223

【提出日】 平成 7年 2月20日

【あて先】 特許庁長官 髙島 章 殿

【発明の名称】 新規蛋白質及びその製造方法

【請求項の数】 4

【発明者】

【住所又は居所】 栃木県下都賀郡石橋町下古山456-1

【氏名】 後藤 雅昭

【発明者】

【住所又は居所】 栃木県下都賀郡石橋町石橋622 マロニエハイツ20

1

【氏名】 津田 英資

【発明者】

【住所又は居所】 栃木県河内郡南河内町緑5-22-6

【氏名】 望月 伸一

【発明者】

【住所又は居所】 栃木県下都賀郡石橋町石橋578-15 西浦ハイツ3

-1

【氏名】 矢野 和樹

【発明者】

【住所又は居所】 栃木県河内郡河内町下岡本3777-4

【氏名】 小林 文枝

【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県川越市今福1672-1 メゾンむさし野719

【氏名】 上田。正次

【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県川越市山田1769-10

【氏名】 東尾 侃二

## 【特許出願人】

【識別番号】

000006699

【氏名又は名称】 雪印乳業株式会社

【代表者】

片山 純男

【代理人】

【識別番号】

100090941

【弁理士】

【氏名又は名称】

藤野 清也

【電話番号】

3226-6671

【代理人】

【識別番号】

100105061

【弁理士】

【氏名又は名称】

児玉 喜博

【電話番号】

3226-6671

【手数料の表示】

【納付方法】

予納

【予納台帳番号】 014834

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 9406430

#### 【書類名】 明細書

【発明の名称】 新規蛋白質及びその製造方法

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 次の物理化学的性質をもち、破骨細胞の分化及び/又は成熟抑制活性のある蛋白質。

- (a) 分子量(SDS-PAGEによる);約60kD(還元条件下)、約60kD及び約120kD(非還元条件下)
- (b) 親和性;陽イオン交換体、シバクロンブルーゲル及びヘパリンに親和性を 有する。
- (c) 熱安定性; 70℃、10分間または56℃、30分間の加熱処理により破骨細胞の分化・成熟抑制活性が低下し、90℃、10分間の加熱処理により破骨細胞の分化・成熟抑制活性が失なわれる。
- (d) アミノ酸配列;内部アミノ酸配列として配列表 配列番号1及び配列番号2のアミノ酸配列をもつ。

【請求項2】 ヒト線維芽細胞が産生する、請求項1記載の蛋白質。

【請求項3】 ヒト線維芽細胞を細胞培養し、培養液をイオン交換カラム、 ヘパリンカラム、シバクロンブルーカラム及び逆相カラムへの吸着及び溶出を行 なって精製することを特徴とする請求項1または2記載の蛋白質の製造法。

【請求項4】 アルミナセラミック片を担体として使用して細胞培養を行なう請求項3記載の蛋白質の製造法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】

本発明は、破骨細胞の分化及び/又は成熟を抑制する活性を示す新規な蛋白質、即ち破骨細胞形成抑制因子 (Osteoclast Inhibitory Factor; OCIF) 及びその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

人の骨は絶えず吸収と再形成を繰り返しているが、この過程で中心的な働きを

している細胞が、骨形成を担当する骨芽細胞と骨吸収を担当する破骨細胞である。これらの細胞が担当している骨代謝の異常により発生する疾患の代表として骨粗鬆症が挙げられる。この疾患は骨芽細胞による骨形成を破骨細胞による骨吸収が上回ることにより発生する疾患である。この疾患の発生メカニズムについては未だ完全には解明されていないが、この疾患は骨の疼痛を発生し、骨の脆弱化による骨折の原因となる疾患である。高齢人口の増加に伴い、骨折による寝たきり老人の発生の原因となるこの疾患は社会問題にもなっており、その治療薬の開発が急務となっている。このような骨代謝異常による骨量減少症は骨吸収の抑制、骨形成の促進、或いはこれらのバランスの改善により治療することが期待される

#### [0003]

骨形成は、骨形成を担当する細胞の増殖、分化、活性化を促進すること、或い は骨吸収を担当する細胞の増殖、分化、活性化を抑制することにより促進するこ とが期待される。近年、このような活性を有する生理活性蛋白質(サイトカイン )への関心が高まり、精力的な研究が行われている。骨芽細胞の増殖或いは分化 を促進するサイトカインとして、線維芽細胞増殖因子ファミリー(fibroblast growth factor; FGF: Rodan S.B. et al., Endocrinology vol. 121, p1917, 1987) 、インシュリン様増殖因子-I(insulin like growth factor-I; IGF-I: Hock J. M. et al., Endocrinology vol. 122, p254, 1988)、インシュリ ン様増殖因子-II (IGF-II: McCarthy T. et al., Endocrinology vol.124, p301, 1989)、アクチビンA (Activin A; Centrella M. et al., Mol. Cell. Biol. vol. 11, p250, 1991 )、トランスフォーミング増殖因子ーβ(transfor ming growth factor-β; Noda M., The Bone, vol. 2, p29, 1988)、バスキュ ロトロピン (Vasculotropin ; Varonique M. et al., Biochem. Biophys. Res. C ommun. vol. 199, p380, 1994 ) 、及び異所骨形成因子ファミリー(bone morpho genic protein; BMP: BMP-2; Yamaguchi, A et al., J. Cell Biol. vol. 113, p682, 1991, OP-1; Sampath T. K. et al., J. Biol. Chem. vol. 267, p20532, 1992, Knutsen R. et al., Biochem. Biophys. Res. Commun. vol.194. p1352, 1993) 等のサイトカインが報告されている。

#### [0004]

一方、破骨細胞形成、即ち破骨細胞形成の分化及び/又は成熟を抑制するサイトカインとしては、トランスフォーミング増殖因子ーβ (transforming growth factor-β; Chenu C. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, vol.85, p5683, 1988) やインターロイキンー4 (interleukin-4; Kasano K. et al., Bone-Miner., vol. 21, p179, 1993) 等が報告されている。又、破骨細胞による骨吸収を抑制するサイトカインとしては、カルシトニン(calcitonin; Bone-Miner., vol.17, p347, 1992)、マクロファージコロニー刺激因子(macrophage colony-stimulating factor; Hattersley G. et al. J.Cell. Physiol. vol.137, p199, 1988)、インターロイキンー4(Watanabe, K. et al., Biochem. Biophys. Res. Commun.vol. 172, p1035, 1990)、及びインターフェロンーγ(interferon-γ; Gowen M. et al., J. Bone Miner. Res., vol. 1, p469, 1986) 等が報告されている。

## [0005]

これらのサイトカインは、骨形成の促進や骨吸収の抑制による骨量減少症の改善剤となることが期待され、インシュリン様増殖因子-Iや 異所骨形成因子ファミリーのサイトカイン等、上記のサイトカインの一部については骨代謝改善剤として臨床試験が実施されている。又、カルシトニンは、骨粗鬆症の治療薬、疼痛軽減薬として既に市販されている。

#### [0006]

#### 【発明が解決しようとする課題】

現在、骨に関わる疾患の治療及び治療期間の短縮を図る医薬品として、臨床では活性型ビタミンD3、カルシトニン及びその誘導体、エストラジオール等のホルモン製剤、イプリフラボン又はカルシウム製剤等が使用されている。しかし、これらを用いた治療法はその効果並びに治療結果において必ずしも満足できるものではなく、これらに代わる新しい治療薬の開発が望まれていた。前述したように、骨代謝は骨形成と骨吸収のバランスによって調節されており、破骨細胞の分化・成熟を抑制するサイトカインは、骨粗鬆症等の骨量減少症の治療薬となることが期待される。従って、本発明は新規な破骨細胞形成抑制因子及びその効率的

な製造方法を提供することを課題とする。

[0007]

#### 【課題を解決するための手段】

本発明者らは、このような現状に鑑み鋭意探索の結果、ヒト胎児肺線維芽細胞 IMR-90(ATCC寄託-受託番号CCL186)の培養液に破骨細胞形成 抑制活性、即ち破骨細胞の分化・成熟を抑制する活性を有する蛋白質OCIFを 見出すに至った。

また、細胞培養の担体としてアルミナセラミック片を使用すると本発明の破骨細胞形成抑制因子OCIFを培地中に高濃度に蓄積せしめ、効率よく精製できることを見出した。

さらに、本発明者らは、前記培養液をイオン交換カラム、ヘパリンカラム、シバクロンブルーカラム及び逆相カラムで順次処理して吸着及び溶出をくり返すことによって前記蛋白質OCIFを効率よく精製する方法を確立した。

#### [0008]

本発明は、ヒト胎児肺線維芽細胞に由来し、還元条件下SDS-PAGEにおける分子量が約60kD、非還元条件下SDS-PAGEにおける分子量が約60kD又は約120kDであり、陽イオン交換体、シバクロンブルーカラム及びヘパリンカラムに親和性を有し、70℃、10分間又は56℃、30分間の加熱処理により破骨細胞の分化・成熟を抑制する活性が低下し、90℃10分間の加熱処理により破骨細胞の分化・成熟抑制活性が失われることを特徴とする蛋白質に関する。本発明の蛋白質OCIFの構造は、既知の破骨細胞形成抑制因子とは明確に相違する。

さらに本発明は、ヒト線維芽細胞を培養し、培養液をヘパリンカラム処理し、吸着画分を溶出し、溶出液を陰イオン交換カラム処理して非吸着画分を得て、この画分を陽イオン交換カラムにかけ吸着・溶出し、さらにヘパリンカラム、シバクロンブルーカラム、逆相カラムによって精製して前記蛋白質を採取する、蛋白質OCIFの製造方法に関する。本発明におけるカラム処理は、単に培養液等をヘパリンセファロースカラム等に流下させるものばかりではなく、バッチ法で培養液をヘパリンセファロース等と混合し、カラム処理した場合と同等の効果を奏

するものも包含する。又、本発明で使用されるシバクロンブルーカラムの充填剤は、セファロース(セルロース)を担体とし色素シバクロンブルーF3GAを結合させたものであり、このカラムは通常ブルーカラムと呼ばれる。

さらに、本発明は、アルミナセラミック片を担体として使用して細胞培養を行 なって効率よく前記蛋白質を製造する方法に関する。

## [0009]

本発明蛋白質OCIFは、ヒト線維芽細胞の培養液から効率良く且つ高収率で 単離精製することができる。この原料からの本発明蛋白質OCIFの製造は、生 体物質からの蛋白性物質の分離に汎用される通常の方法と同様にして、目的とす る蛋白質OCIFの物理的、化学的性質を利用した各種の精製操作に従い実施すじ ることができる。この濃縮手段として限外濾過、凍結乾燥、及び塩析等の通常の 生化学的処理手段が挙げられる。又、精製手段としては、イオン交換クロマトグ ラフィー、アフィニティークロマトグラフィー、ゲル濾過クロマトグラフィー、 疎水クロマトグラフィー、逆相クロマトグラフィー、調製用電気泳動等を用いた 通常の蛋白性物質の精製に利用される各種の手法を組み合わせて用いることがで きる。特に好ましくは、ヒト線維芽細胞としてヒト胎児肺線維細胞IMR-90 (ATCC-CCL186)を用いることが望ましい。そして原料となるヒト胎 児肺線維芽細胞IMR-90の培養は、ヒト胎児肺線維芽細胞IMR-90をア ルミナセラミック片に吸着させ、5%ウシ新生児血清を添加したDMEM培地( Gibco社製)を培養液として用い、ローラーボトル中で一週間から10日程 **度静置培養することにより得たものを使用するとよい。又、精製処理を実施する** 際に界面活性剤として 0. 1% CHAPS (3-[(3-cholamidopropyl)-dimethyla mmonio]-1-propanesulfonate; シグマ社製)を添加して精製を行うのが望ましい

#### [0010]

本発明の蛋白質OCIFの精製方法は、先ず培養液をヘパリンカラム(ヘパリンーセファロースCL-6B、ファルマシア社製)にかけ、2M NaClを含む10mM Tris-HCl緩衝液、pH7.5で溶出させ、ヘパリン吸着性のOCIF画分を得、この画分をQ・陰イオン交換カラム(HiLoad-Q/

FF、ファルマシア社製)にかけ、その非吸着画分を集めることにより、ヘパリン吸着性で塩基性の〇CIF画分を得ることができる。得られた〇CIF活性画分はS・陽イオン交換カラム(HiLoad-S/HP、ファルマシア社製)、ヘパリンカラム(ヘパリン-5PW,トーソー社製)、シバクロンブルーカラム(ブルー-5PW,トーソー社製)、逆相カラム(BU-300C4,アプライド社製)にかけることにより単離・精製することができ、この物質は前述した性質によって特定される。又、〇CIF活性は、久米川正好らの方法(蛋白質・核酸・酵素, Vol.34, p999(1989))及びTakahashi N. et al. の方法(Endocrin logy, Vol.122, p1373(1988))に従い測定した。即ち、生後約17日のマウス骨髄細胞を標的細胞として用い、活性型ビタミンD3(Calcitriol)存在下での破骨細胞の形成抑制を、酒石酸耐性酸性ホスファターゼ活性の誘導の抑制で試験することにより測定した。

### [0011]

本発明の蛋白質である破骨細胞形成抑制因子は、骨粗鬆症等の骨量減少症或いはその他の骨代謝異常疾患の治療及び改善を目的とした医薬組成物として、或いはこのような疾患の免疫学的診断を確立するための抗原として有用である。本発明の蛋白質は、製剤化して経口或いは非経口的に投与することができる。即ち、本発明の蛋白質を含む製剤は、破骨細胞形成抑制因子を有効活性成分として含む医薬組成物としてヒトに対して安全に投与されるものである。

医薬組成物の形態としては、注射用組成物、点滴用組成物、坐剤、経鼻剤、舌下剤、経皮吸収剤等が挙げられる。注射用組成物の場合は、本発明の破骨細胞形成抑制因子の薬理的有効量及び製薬学的に許容しうる担体の混合物であり、その中にはアミノ酸、糖類、セルロース誘導体、及びその他の有機/無機化合物等の一般的に注射用組成物に添加される賦形剤/賦活剤を用いることもできる。又、本発明の破骨細胞形成抑制因子とこれらの賦形剤/賦活剤を用い注射剤を調製する場合は、必要に応じてpH調整剤、緩衝剤、安定化剤、可溶化剤等を添加して常法によって各種注射剤とすることができる。

[0012]

#### 【実施例】

以下に実施例を挙げて本発明をさらに詳しく説明する。しかしこれらは単に例 示するのみであり、本発明はこれらにより限定されるものではない。

## ヒト線維芽細胞IMR-90培養液の調製

ヒト胎児肺線維芽細胞 I MR -90 (ATCC-CCL 186) は、ローラーボトル(490 c m $^2$  ,  $110\times171$  mm、コーニング社製)中で80 g のアルミナセラミック片(アルミナ99.5%、東芝セラミック社製)に付着させ培養した。培養には60 個のローラーボトルを使用し、ローラーボトル1 個当たり5%子牛血清を添加した500 m 100 10 mM HEPES緩衝液添加DMEM培地(ギブコ社製)を用い、37%、5%% CO $_2$  存在下で $7\sim10$  日間静置培養した。培養後培養液を回収し、新たな培地を添加することにより1 回の培養で300 10 I MR -90 培養液を得た。得られた培養液を試料 100 とした。

[0013]

## 破骨細胞形成抑制活性の測定法

本発明の蛋白性破骨細胞形成抑制因子の活性測定は久米川正好らの方法(蛋白 質・核酸・酵素 Vol.34 p999(1989)) 及びTakahashi N. et.alの方法(Endocriho logy vol.122 p1373 (1988))に従い測定した。即ち、生後約17日のマウス骨髄 細胞からの活性型ビタミンD3 存在下での破骨細胞形成を酒石酸耐性酸性ホスフ アターゼ活性の誘導で試験し、その抑制活性を測定することによって行った。即 ち、96ウェルマイクロプレートに $2 \times 10^{-8}$ M活性型ビタミン $D_3$  及び10%牛胎児血清を含むα-ΜΕΜ培地 (ギブコ社製) で希釈したサンプル100μ1 を入れ、生後約17日のマウス骨髄細胞3×10<sup>5</sup> 個を100μ1の10%牛胎 児血清を含むα-MEM培地に懸濁させて播種し、5%CO<sub>2</sub>、37℃、湿度1 00%にて一週間培養した。培養3日目と5日目に、培養液160μ1を廃棄し 、 $1 \times 10^{-8}$ M活性型ビタミンD $_3$ 及び10%牛胎児血清を含む $\alpha-MEM$ 培地 で希釈したサンプル160μ1を添加した。培養7日後にリン酸塩緩衝生理食塩 水で洗浄した後エタノール/アセトン(1:1)溶液で細胞を室温にて1分間固 定し、破骨細胞形成を酒石酸耐性酸性ホスファターゼ活性測定キット (Acid Pho sphatase, Leucocyte 、カタログNo387-A、シグマ社製)を用いた染色で 検出した。酒石酸存在下での酸性ホスファターゼ活性陽性細胞の減少をOCIF

活性とした。

[0014]

## OCIFの精製

i) ヘパリン・セファロースCL-6Bによる精製

約901のIMR-90培養液(試料1)を、0.22μmのフィルター(親水性ミリディスク、2,000cm<sup>2</sup>、ミリポア社製)で濾過した後、3回に分けて0.3M NaClを含む10mM Tris-HCl緩衝液(以下、Tris-HClという),pH7.5で平衡化させた80mlのヘパリン・セファロースCL-6B(5×4.1cm)にかけた。流速500ml/hrにて、10mM Tris-HCl,pH7.5で洗浄した後、10mM Tris-HCl/2M NaCl,pH7.5で溶出を行い、ヘパリン・セファロースCL-6B吸着画分900mlを得、得られた画分を試料2とした。

[0015]

ii) HiLoad-Q/FFによる精製

[0016]

iii) Hi Load-S/HPによる精製

HiLoad -Q非吸着画分(試料3)を、 $50\,\mathrm{mM}$  Tris-HC1/0. 1%CHAPS, pH7. 5で平衡化した陽イオン交換カラム(HiLoad -S/HP、2.  $6\times10\,\mathrm{cm}$ 、ファルマシア社製)にかけた。 $50\,\mathrm{mM}$  Tris-HC1/0. 1%CHAPS, pH7. 5で洗浄した後、100分間でNaClを1Mにする直線勾配、流速  $8\,\mathrm{ml}/$ 分にて溶出を行い、 $12\,\mathrm{ml}/$ フラクションにて分取を行った。フラクション $1\sim40$ を10フラクションづつ4つの画分にまとめ、それぞれ $100\,\mu$ 1を用いてOCIF活性を測定した。OCIF活

性はフラクション11~30に認められた(図1)。より比活性の高いフラクション21~30を試料4とした。

[0017]

## iv) アフィニティーカラム (ヘパリン-5 PW) による精製

120mlの試料4を240mlの50mM Tris-HC1/0.1%CHAPS, pH7.5で希釈した後、50mM Tris-HC1/0.1%CHAPS, pH7.5で平衡化したアフィニティーカラム(ヘパリン-5PW、0.8×7.5cm、トーソー社製)にかけた。50mM Tris-HC1/0.1%CHAPS, pH7.5で洗浄した後、60分間でNaC1を2Mにする直線勾配、流速0.5ml/分にて溶出を行い、0.5ml/フラクションにて分取を行った。各フラクション50μ1を用いてOCIF活性を測定し、約0.7~1.3M NaC1で溶出されるOCIF活性画分10mlを得、試料5とした。

[0018]

## v) アフィニティーカラム (ブルー-5 PW) による精製

10mlの試料5を190mlの50mM Tris-HC1/0.1%CHAPS, pH7.5で希釈した後、50mM Tris-HC1/0.1%CHAPS, pH7.5で平衡化したアフィニティーカラム(ブルーー5PW、0.8×7.5cm、トーソー社製)にかけた。50mM Tris-HC1/0.1%CHAPS, pH7.5で洗浄した後、60分間でNaC1を2Mにする直線勾配、流速0.5ml/分にて溶出を行い、0.5ml/フラクションにて分取を行った。各フラクション25μ1を用いてOCIF活性を測定し、約1.0~1.6MNaC1で溶出されるOCIF活性フラクション49~70を得た(図2)

[0019]

#### vi) 逆相カラムによる精製

得られたフラクション49~50各1mlに、10 $\mu$ 1の25%TFA(トリフルオロ酢酸)を加えた後、25%PセトニトリルP0.1%PFAで平衡化した逆相カラム(BU-300, C4、2.1×220mm、アプライド社製)にかけ、60分間でアセトニトリルを55%にする直線勾配、流速0.2ml/分にて

溶出を行い、各ピークを分取した(図3)。各ピークフラクションの100μ1 を用いてOCIF活性を測定し、ピーク6及びピーク7に濃度依存的に活性を検 出した。結果を表1に示す。

[0020]

## 【表1】

逆相カラムから溶出されたOCIF活性

		1/120		1/1080
ピーク13	•		•	· – I
ピーク14	++ 	+ 	<del>-</del>	

〔表中、++は破骨細胞形成が80%以上抑制される活性を、+は破骨細胞形成が30~80%抑制される活性を、-は活性が検出されないことを示す。〕

[0021]

## OCIFの分子量測定

OCIF活性の認められたピーク6及びピーク7各40μ1を用い、還元条件下と非還元条件下でSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動を行った。即ち、各ピークフラクション20μ1づつを2本のチューブに分取し遠心濃縮した後、1.5μ1の10mMTrisーHCl,pH8/1mM EDTA/2.5% SDS/0.01% ブロモフェノールブルー/±5% 2ーメルカプトエタノールで溶解して37℃で一晩放置後、1μ1をSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動のサンプルとした。電気泳動は10-15%アクリルアミドのグラジエントゲル(ファルマシア社製)を使用し、電気泳動装置Phast System(ファルマシア社製)を用いて行った。分子量マーカーとして、ホスホリラーゼb(94kD)、ウシ血清アルブミン(67kD)、オボアルブミン(43kD)、カルボニックアンヒドラーゼ(30kD)、トリプシンインヒビター(20.1kD)、αーラクトアルブミン(14.4kD)を用いた。電気泳動終了後、Phast Gel Silver Stain Kit(ファルマシア社製)を用いて銀染色を行った。結果を図

4に示す。

[0022]

その結果、ピーク6については還元条件下、非還元条件下で約60kDの蛋白質のバンドが検出された。又、ピーク7については、還元条件下で約60kD、非還元条件下で約120kDの蛋白質のバンドが検出された。従って、ピーク7はピーク6の蛋白質のホモダイマーであると考えられる。

[0023]

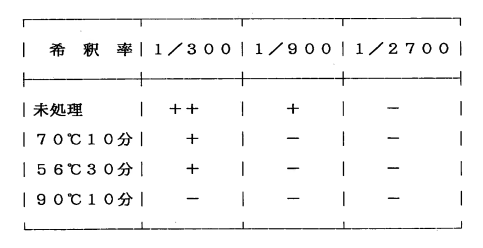
## OCIFの熱安定性試験

ブルー5PWフラクション51~52を混合したサンプル20μ1につき70 ℃及び90℃にて10分間、及び56℃にて30分間熱処理を行った。このサン プルを用い、前述した方法に従いOCIF活性を測定した。結果を表2に示す。

[0024]

【表2】

OCIFの熱安定性



[表中、++、+、-の意味については表1参照]

[0025]

## (5) 内部アミノ酸配列の決定

ブルー-5 PWフラクション51~70について、2フラクションづつ各フラクション1m1に10 $\mu$ 1の25%TFAを加えた後、25%アセトニトリル/0.1%TFAで平衡化した逆相カラム(BU-300, C4、2.1×220 mm、アプライド社製)にかけ、60分間でアセトニトリルを55%にする直線

勾配、流速 O. 2 m 1 / 分にて溶出を行い、ピーク 6 とピーク 7 を集めた。得ら れたピーク6とピーク7について、それぞれプロテインシーケンサー(プロサイ ス、494型、アプライド社製)を用い、N末端アミノ酸配列分析を行ったが、 分析不能でありこれらの蛋白質につきN末端はブロックされている可能性が示唆 された。そこで、これらの蛋白質の内部アミノ酸配列を解析した。即ち、ピーク 6とピーク7のそれぞれを遠心濃縮した後、それぞれに100μgのジチオスレ イトールを含む50μlの0.5M Tris-HCl, pH8.5/10mM EDTA/7M 塩酸グアニジン/1% CHAPSを加えて室温で4時間放 置し還元した後、0.2μ1の4-ビニルピリジンを加え、室温暗所で一晩放置 しピリジルエチル化した。これらのサンプルに1μ1の25%TFAを加え、2 0%アセトニトリル/0.1%TFAで平衡化した逆相カラム(BU-300, C4, 2. 1×30mm, アプライド社製) にかけ、30分間でアセトニトリル 濃度を50%にする直線勾配、流速0.3m1/分で溶出を行い、還元ピリジリ エチル化サンプルを得た。還元ピリジリエチル化したサンプルのそれぞれを遠心 濃縮し、25μ1の0.1MTris-HC1,pH9/8M尿素/0.1% Tween80で溶解した後、73μlの0.1M Tris-HCl, pH9 で希釈し、0.02μgのΑΡ1 (リシルエンドプロテアーゼ、和光純薬社製) を加え、37℃で15時間反応させた。反応液に1μ1の25%TFAを加え、 0.1%TFAで平衡化した逆相カラム(RP-300, C8, 2.1×220 mm、アプライド社製)にかけ、70分間でアセトニトリル濃度を50%にする 直線勾配、流速0.2m1/分で溶出を行い、ペプチドフラグメントを得た(図 5)。得られたペプチドフラグメント (P1~P2) について、プロテインシー ケンサーを用いアミノ酸配列分析を行った。結果を配列表配列番号1~2に示す。

[0026]

### 【発明の効果】

本発明により、新規な破骨細胞形成抑制活性を有する蛋白質及びその効率的な 製造方法が提供される。本発明の蛋白質は破骨細胞形成抑制活性を有し、骨粗鬆 症等各種の骨量減少性疾患の治療剤として或いはこれらの疾患の免疫学的診断の

## 特平 7-054977

ための抗原等として有用である。

[0027]

【配列表】

配列番号:1

配列の長さ:6

配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド (蛋白質の内部アミノ酸)

5

配列:

Xaa Tyr His Phe Pro Lys

1

[0028]

配列番号: 2

配列の長さ:14

配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド (蛋白質の内部アミノ酸)

配列:

Xaa Gln His Ser Xaa Gln Glu Gln Thr Phe Gln Leu Xaa Lys

1

5

10

#### 【図面の簡単な説明】

#### 【図1】

HiLoad-Q/FF非吸着画分粗精製製品(試料3)をHiLoad-S/HPカラムにかけた時の溶出プロファイルを示す。

#### 【図2】

ヘパリン-5PW粗精製製品(試料5)をブルー-5PWカラムにかけた時の 溶出プロファイルを示す。

#### 【図3】

ブルー-5PW溶出フラクション49~50を逆相カラムにかけた時の溶出プロファイルを示す。

#### 【図4】

最終精製製品の還元条件下と非還元条件下におけるSDS-PAGEの結果を示す。

## 【符号の説明】

レーン1、4;分子量マーカー

レーン2、5;ピーク6

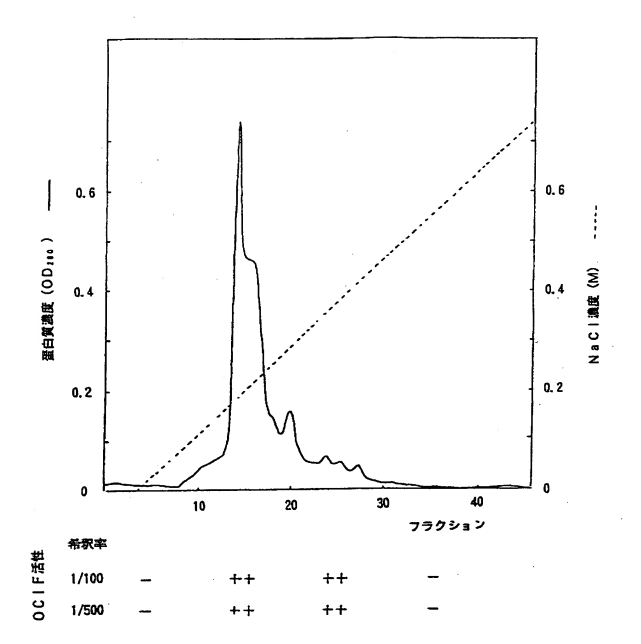
レーン3、6;ピーク7

## 【図5】

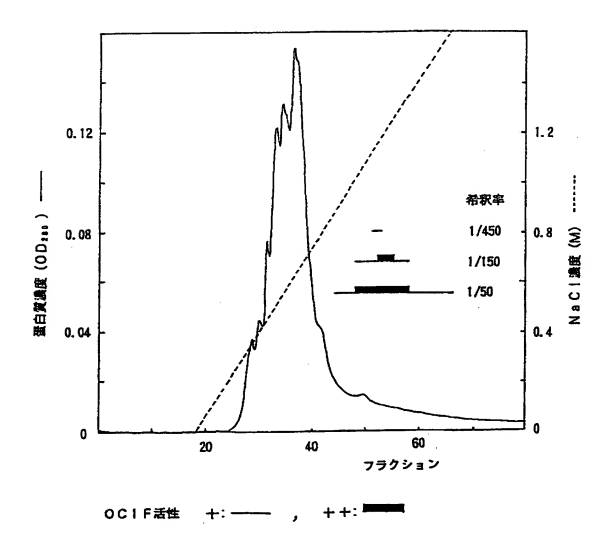
還元ピリジルエチル化後、リシルエンドプロテアーゼ処理したピーク7を逆相 カラムにかけた時の溶出プロファイルを示す。 【書類名】

図面

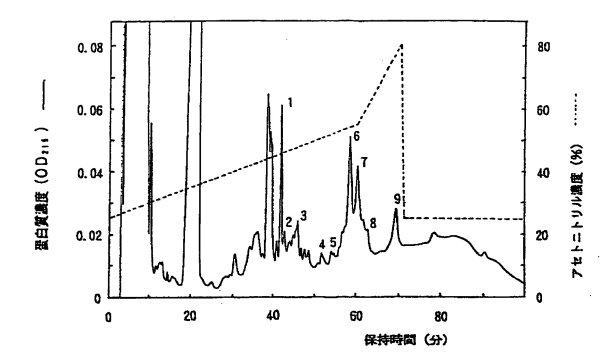
【図1】



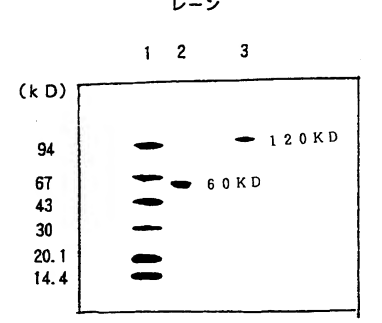
# 【図2】



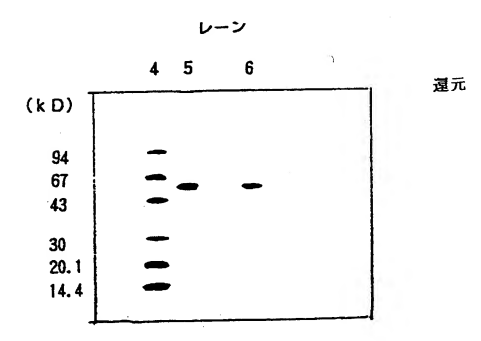
# 【図3】



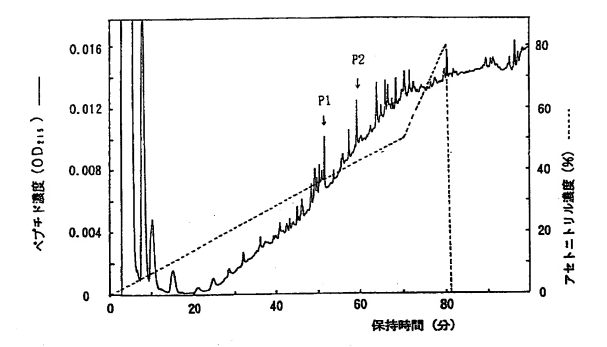
【図4】



非還元



【図5】



【書類名】 要約書

【要約】

【構成】 次の物理化学的性質をもつ破骨細胞の分化・成熟抑制活性のある蛋白質。

- (a) 分子量(SDS-PAGEによる);約60kD(還元条件下)、約60kD及び約120kD(非還元条件下)
- (b) 親和性;陽イオン交換体、シバクロンブルー及びヘパリンに対して親和性を示す。
- (c) 熱安定性; 70  $\mathbb{C}$ 、10 0 間または 56  $\mathbb{C}$  、30 0 間の熱処理により活性が失なわれる。
- (d) アミノ酸配列;内部アミノ酸配列として配列表 配列番号1及び配列番号2のアミノ酸配列をもつ。

ヒト線維芽細胞の培養液をイオン交換カラム、ヘパリンカラム、シバクロンブルーカラム及び逆相カラムで処理して吸着及び溶出をくり返して精製を行なう破骨細胞形成抑制蛋白質の製造法。

【効果】 骨粗鬆症等各種の骨量減少性疾患の治療剤あるいは生化学的試薬として有用である。

【選択図】 なし

### 特平 7-054977

【書類名】

職権訂正データ

【訂正書類】

特許願

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】

000006699

【住所又は居所】

北海道札幌市東区苗穂町6丁目1番1号

【氏名又は名称】

雪印乳業株式会社

【代理人】

申請人

【識別番号】

100090941

【住所又は居所】

東京都新宿区四谷1丁目2番1号 三浜ビル8階

藤野・児玉特許事務所

【氏名又は名称】

藤野 清也

【代理人】

申請人

【識別番号】

100105061

【住所又は居所】

東京都新宿区四谷1丁目2番1号 三浜ビル8階

藤野・児玉特許事務所

【氏名又は名称】

児玉 喜博

## 出願人履歴情報

識別番号

(000006699)

1. 変更年月日 1990年 8月28日

[変更理由] 新規登録

住 所 北海道札幌市東区苗穂町6丁目1番1号

氏 名 雪印乳業株式会社